

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 07-258638
(43)Date of publication of application : 09.10.1995

(51)Int.Cl. C09K 19/38
C09K 19/42
G02F 1/13
G02F 1/1333

(21)Application number : 07-035170 (71)Applicant : MERCK PATENT GMBH
(22)Date of filing : 23.02.1995 (72)Inventor : GOULDING MARK

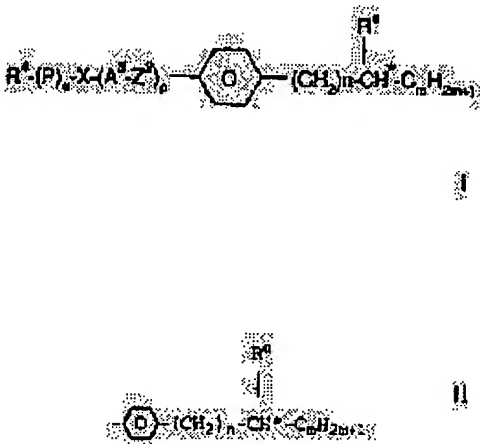
(30)Priority
Priority number : 94 94102698 Priority date : 23.02.1994 Priority country : EP

(54) LIQUID CRYSTALLINE MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a new liq. crystalline material compsn. which is useful in the preparation of cholesteric films usable for various optical and electrooptic applications by including a specified liq. crystalline material forming a permanently oriented network in a low-mol.wt. liq. crystalline material.

CONSTITUTION: This liq. crystalline material compsn. is in the form of an anisotropic gel comprising: (A) a monotropic or enantiotropic liq. crystalline material obtd. by (co)polymn. of a chiral polymerizable compd.; and (B) a low- mol.wt. liq. crystalline material, wherein the component A forms a permanently oriented network in the component B. The component A is pref. a liq. crystalline material or the like, contg. a constituent element represented by formula II, obtd. by polymn. of a chiral mesogen compd. represented by formula I (wherein R' represents CH₃ or C₆H₅; R₄ represents CH₂=CH-, CH₂=CH-O- or the like; P represents a 12C or lower alkylene; X represents O, S or the like; A₃ represents 1,4-phenylene or 1,4-cyclohexylene; Z₂ represents OCH₂, CH₂CH₂ or the like; m is 1 to 10; O is 0 to 3; u is 0 or 1; and n and p are each 0 to 2). A compd., represented by formula I wherein R₀ represents CH₃, is a new material.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 25.02.2002
[Date of sending the examiner's decision of rejection]
[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-258638

(43)公開日 平成7年(1995)10月9日

(51)Int.Cl.⁶

C 0 9 K 19/38

識別記号

府内整理番号

F I

技術表示箇所

19/42

9279-4H

G 0 2 F 1/13

5 0 0

9279-4H

1/1333

審査請求 未請求 請求項の数18 O.L (全32頁)

(21)出願番号

特願平7-35170

(71)出願人 591032596

マルク パテント ゲゼルシャフト ミット
ト ベシュレンクテル ハフトング
MERCK PATENT GESELL
SCHAFT MIT BESCHRAN
KTER HAFTUNG
ドイツ連邦共和国 テー-64293 ダルム
シュタット フランクフルター シュトラ
ーゼ 250

(22)出願日

平成7年(1995)2月23日

(74)代理人 弁理士 若林 忠

(31)優先権主張番号 94102698/1

(32)優先日 1994年2月23日

(33)優先権主張国 ドイツ (DE)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 液晶状物質

(57)【要約】

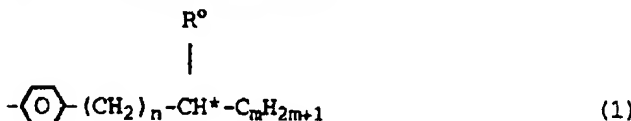
【目的】 種々の光学的及び電気光学的応用に使用可能なコレステリックフィルムを生産するのに最適な新規なキラル反応性液晶状化合物及び組成物を提供する。

【構成】 重合した単変性又は互変性の液晶状物質及び低分子量の液晶状物質からなる異方性ゲルの形態をなし、該重合した物質a)が該低分子量の液晶状物質b)中において永久配向ネットワークを形成する液晶状物質であって、物質a)はキラルな重合可能化合物の(共)重合によって得る。

1

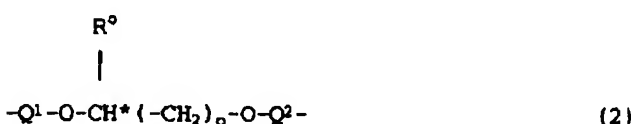
【特許請求の範囲】

【請求項1】 重合した単変性又は互変性の液晶状物質及び低分子量の液晶状物質を含む異方性ゲルの形態をなし、該重合した物質a)が該低分子量の液晶状物質b)中において永久配向ネットワークを形成する液晶状物質*



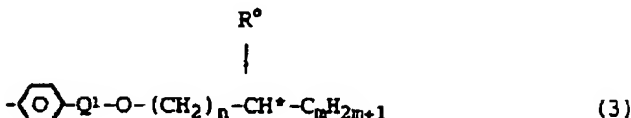
(1)

(2)



(2)

(3)



(4)

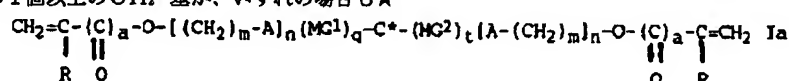


〔但し上記式(1)～(4)においてR^oはCH₃，C₆H₅，F，Cl，CN又はCF₃であり、Q₁及びQ₂は各々独立にCO又は単結合であり、nは0，1又は2であり、

〔但し上式においてR⁴はCH₂=CW-COO-，
〔化2〕

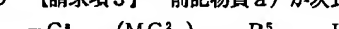
$\begin{array}{c} O \\ || \\ \text{HWC-C-} \end{array}$
HWN-，CH₂=CH-，CH₂=CH-O-又はHS-CH₂-，(CH₂)_m-COO-であって、WはH，Cl又は炭素原子数が1～5のアルキルを表わし、mは1～7であり、

Pは炭素原子数が12以下のアルケンであり、1個以上の非隣接CH₂基が-O-によって置き換えられることが可能もあり、Xは-O-，-S-，-COO-，-OCO-又は単結合であり、R⁵は置換されていない、又はハロゲンによってモノ-又はポリ-置換された炭素原子数15以下のアルキルラジカルであり、これらのラジカル中の1個以上のCH₂基が、いずれの場合も★



*mは1～10の間の整数であり、そしてoは1，2又は3である。]から選ばれる構成要素を含む重合した液晶状物質である請求項1に記載の液晶状物質。

※30 【請求項3】 前記物質a)が次式I：



★互いに独立に-O-，-S-，-CO-，-OCO-，-COO-又は-O-CO-O-によって、各酸素原子が互いに直接に連結しないような状態で置き換えられることが可能もあり、あるいは別にR⁵はR⁴-(P)_u-X-に定義した各意味のうちの1つを有し、MG¹及びMG²は各々独立に芳香族環システム又は場合によっては橋かけ基によって連結された2個以上の環システムを含むメソゲン性基であり、

C^{*}は光学的に活性な基であり、q及びtは各々独立に0又は1であり、そしてuは0又は1である。]で示されるキラルな重合可能化合物から得ることができる請求項2に記載の液晶状物質。

【請求項4】 前記物質a)が次式Ia：

〔化3〕

〔但し上式においてRはH，CH₃又はClであり、

50 Aは-O-，-COO-，-OCO-又は単結合で

あり、

aは0又は1であり、

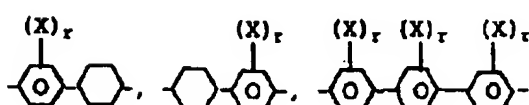
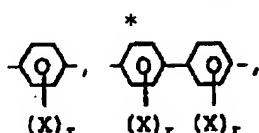
C¹は請求項2の式(2)及び(4)から選ばれる光学的活性基であり、

q及びtは前掲の意味を有し、

* sは1-6の間の整数であり、そしてn及びmは0-2の間の整数であり、

MG¹及びMG²は次の各式：

【化4】



(但し上式中において、XはCN又はFであり、かつ、rは0、1又は2である。)から選ばれる。]で示されるビスアクリレート又はビスビニルエーテルから得るこ※

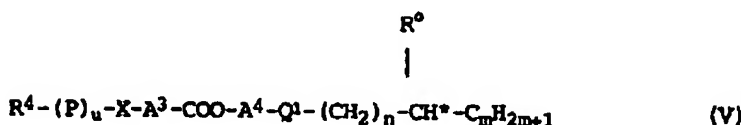
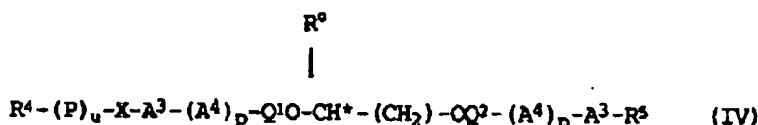
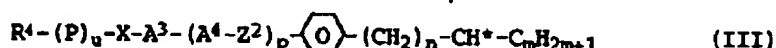
※とができる請求項3に記載の液晶状物質。

【請求項5】 前記物質a)が式(III)-(V)：

【化5】

R⁰

|



[但し上記式において、R⁰、R⁴、R⁵、P、X、O、Q¹、Q²、n、u及びmは前掲意味と同じであり、A³及びA⁴は各々独立に、場合によってフッ素化された1,4-フェニレンでその中の1又は2ケのCH基がNによって置き換えられていてもよく、もしくは1,4-シクロヘキシンでその中の1又は2ケの隣接のCH基がOで置き換えられていてもよい。Z²は-CO-O-、-O-CO-、-OCH₂-、-CH₂O-、-CH₂CH₂-、-C≡C-、-C≡C-C≡C-又は単結合である。Pは0、1又は2である。]から選ばれる少くとも1つのキラル化合物の(共)重合によって得ることができる請求項1ないし4のいずれか1項に記載の液晶状物質。

★【請求項6】 前記物質a)が、R⁰がCH₃又はC₆H₅である少くとも1つのキラルなメソーゲン性化合物の重合によって得ることができる請求項5に記載の液晶状物質。

【請求項7】 基板として光透過性の2個の対向するブレートからなり、該ブレートには互いに対向する両面上に光透過性材料である電極が設けられており、偏光層及びシーリング材料を担っている該電極はブレートの両端間に設けられており、ブレートとシーリング材料の間のスペース中に液晶状物質が導入されているディスプレイセルであって、該液晶状物質が請求項1-6に示した少くとも2つの異なる液晶状物質で構成されることを特徴とする前記ディスプレイセル。

★【請求項8】 次式VI：



[但し上式において、R⁴、P及びuは前掲の意味と同様であり、MG¹はメソーゲン性基である。]で表わさ

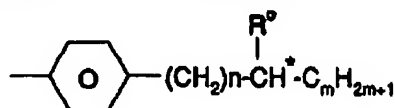
【従来の技術】ヨーロッパ特許出願E P 4 5 1 9 0 5には、重合した液晶状物質と低分子量のネマティック液晶状物質からなるアニソトロピックゲル形態の液晶状物質が記載されている。

【0004】

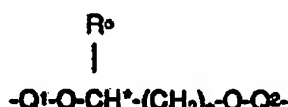
【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、種々の光学的及び電気光学的応用に使用することのできるコレステリックフィルムを生産するに最適な、新規なキラル反応性液状化合物と組成物を提供することである。

【0005】

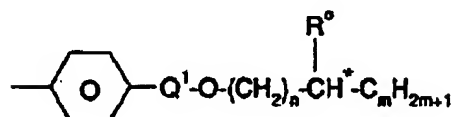
【課題を解決するための手段】本発明によって得られる液晶状物質中では重合物質a)が低分子量液晶状物質b)中において永久配向ネットワークを形成しており、*



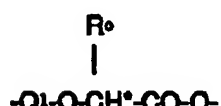
(1)



(2)



(3)



(4)

上記式中、R^oはCH₃、C₆H₅、F、Cl、CN又はCF₃であり、Q¹及びQ²は各々独立にCO又は単結合であり、nは0、1又は2であり、mは1～10の間の整数であり、そしてoは1、2又は3である。※

$$R^1 - (A^1 - Z^1) \cdot -R^2$$

上式中、R¹及びR²は各々独立に炭素原子数が1～6以下の直鎖状又は分岐鎖状のアルキル又はアルケニルであって、1又は2個の非隣接CH₂基が-O-、-CO-O-、-O-CO-又は-O-CO-O-によって置き換えられていてよく、R¹及びR²のうちの1個はF、Cl、CF₃、OCF₃、OCF₂H又はCNであってもよく、R¹は好ましくは炭素原子数1～7を有するアルキル又はアルコキシであり、そしてR²は好ましくはCNである。A¹及びA²は各々独立に、場合によってフッ素化された1, 4-フェニレンでその中の1又は2ヶのCH基がNによって置き換えられていてもよく、もしくは1, 4-シクロヘキシレンでその中の1又は2ヶ

*この低分子量液晶状物質はコレステリック相を呈することが特徴である。この物質b)が物質a)のネットワークの周囲に連続相を形成することが好ましい。

【0006】本発明の好ましい実施態様は以下の通りである：

(a) 物質a)がキラル(メタ-)アクリレート、エポキシ化合物、ビニルエーテル化合物及びチオレン化合物から選ばれる液晶状物質。

10 (b) 物質a)が以下の式(1)～(4)から選ばれる構成要素を含む重合した液晶状物質である液晶状物質。

【0007】

【化9】

※(c) 物質b)が式(I)の少くとも1つの化合物を含む液晶状物質。

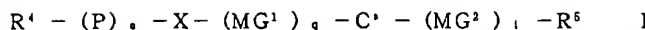
【0008】

(I)

の非隣接CH₂基がOで置き換えられていてよい。40 そして好ましくは場合によっては1～2ヶのF原子によって置換された1, 4-フェニレン又は1, 4-シクロヘキシレンである。Z¹及びZ²は各々独立に-CO-O-、-O-CO-、-OCH₂-、-CH₂O-、-CH₂CH₂-、-C≡C-、-C≡C-C≡C-又は単結合であり、好ましくは-CO-O-又は単結合である。oは1、2又は3である。

(d) 物質a)が下記式Iのキラルであって重合可能な化合物から得ることができることを特徴とする前記式(1)～(4)に記載の液晶状物質であり、

9

[上式中, R^4 は $CH_2 = CW - COO -$,

【0009】

【化10】

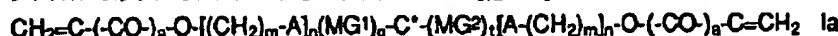


$HWN -$, $CH_2 = CH -$, $HWC - C -$, $CH_2 = C H - O -$ 又は $HS - CH_2 - (CH_2)_n - COO -$ であつて、これらの式中 W は H , C 1 又は炭素原子数 1 ~ 5 のアルキルであり、そして m は 1 ~ 7 である。 P は炭素原子数 1 ~ 2 以下のアルキレンであり、それは又、1 個以上の非隣接 CH_2 基が $-O-$ によって置き換えられることもできる。 X は $-O-$, $-S-$, $-COO-$, $-O-CO-$ 又は単結合であり、 R^5 は未置換、ハロゲンによってモノー又はポリ-置換されている炭素原子数 1 ~ 5 以下のアルキルラジカルであり、それは又これらのラジカ*

10 *ル中の 1 個以上の CH_2 基がいずれも互いに独立に $-O-$, $-S-$, $-CO-$, $-O-CO-$, $-CO-O-$ 又は $-O-CO-O-$ によって、各酸素原子が互いに直接に連結しないような状態で置き換えられることもでき、あるいは別に R^5 は $R^4 - (P) \cdot - X -$ に定義した各意味のうちの 1 つを有する。 MG^1 及び MG^2 は各々独立に芳香族環システム又は場合によっては橋架けとなる基によって連結された 2 個以上の環システムを含むメソーゲン性基である。 C' は光学的活性基であり、好ましくは前記構成要素 (1) ~ (4) から選ばれる。 q 及び t は各々独立に 0 又は 1 であり、そして u は 0 又は 1 である。] 好ましくは物質 a) が下記式 I a のビスアクリレート又はビスピニルエーテルから得ることができる液晶状物質。

【0010】

【化11】



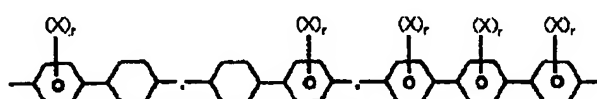
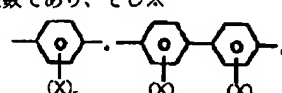
R

上記式中、 R は H , CH_3 又は C_1 であり、 A は $-O-$, $-CO-O-$, $-O-CO-$ 又は単結合であり、 C' は前記構成要素 (2) 及び (4) から選ばれる光学的活性基であり、 q 及び t は前に掲げたの意味を有し、 a は 0 又は 1 であり、 s は 1 ~ 6 の間の整数であり、そし※

※で n 及び m は 0 ~ 20 の間の整数であり、 MG^1 及び MG^2 は下記式 :

【0011】

【化12】



から選ばれるものであり、式中 X は CN 又は F であり、そして r は 0, 1 又は 2 である。

(e) 物質 a) が下記式 III ~ V から選ばれる少くとも 1 つのキラル化合物の (共) 重合によって得ることがで

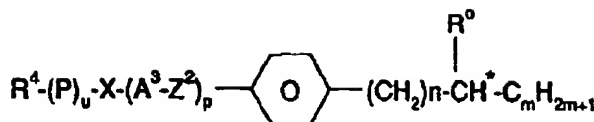
きる液晶状物質であり、

【0012】

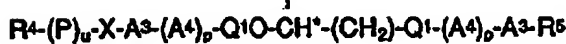
【化13】

11

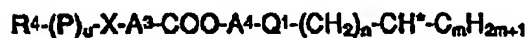
12



(III)

 R^o 

(IV)

 R^o 

(V)

[上記各式中、 R^o 、 R^4 、 R^5 、 P 、 X 、 o 、 Q^1 、 Q^2 、 n 、 u 及び m は前掲の意味を有し、 R^3 は R^1 に対して掲げた意味を有し、 A^3 及び A^4 は A^1 に対して掲げた意味を有し、 Z^2 は Z^1 に対して掲げた意味を有し、そして p は0、1又は2である。]特に好ましくは、物質a)が、 R^o が CH_3 又は C_6H_5 である少くとも1つのキラルメソーゲン化合物の重合によって得ることができる液晶状物質。

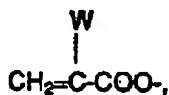
(f) 物質a)が前記ゲル中において1-50%重量%の量、特に2-10%の量で存在する液晶状物質。

$\text{R}^4-(\text{P})_u-\text{MG}^1-\text{X}-(\text{P})_v-\text{R}^4$

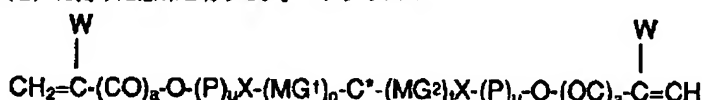
[但し上式中、 R^4 、 X 、 P 及び u は前掲の意味を有し、そして MG^1 はメソーゲン性基である。]及び式I、好ましくは式III-Vから選ばれる少くとも1つのモノ反応性キラル化合物を含む共重合可能な前駆物質であり、好ましくは、式VIの少くとも1つの二官能反応性アキラル化合物と、 R^4 が次式：

【0015】

【化14】

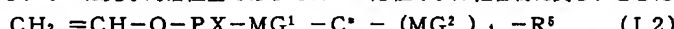


[式中、Wは(d)に掲げた意味を有する。]のアクリ※40



VI

[上式中、W、P、X、 MG^1 、 MG^2 、a、q、u及びtは前掲の意味を有し、 C^{\bullet} は光学的活性基であって★構成要素(2)及び(4)から選ばれる。]の二官能反応性キラル化合物に関し、さらに下記式(I2)：



[この式中、P、X、 MG^1 、 MG^2 、 C^{\bullet} 及びtは前掲の意味を有する。]のキラル重合可能化合物にも関する。

* 【0013】本発明はさらに、基板として光透過性の2個の対向するプレートを含み、該プレートには互いに対向する両面上に光透過性材料の電極が設けられ、配向層及びシーリング材料を担う該電極はプレートの両端の間に設けられており、プレートとシーリング材料の間の隙間に液晶状物質が導入されているディスプレイセルに關し、その際この液晶状物質は(a)～(f)に示した

ような少くとも2つの異なる液晶状物質で構成される。

【0014】本発明の別の觀点は、下記式VIの少くとも1つの二官能反応性アキラル化合物、

※レートラジカルである式Iの少くとも1つの反応性キラル化合物とからなる物質であり、又は式VIの少くとも1つの化合物及び R^4 が式 $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{O}-$ のビニルエーテルラジカルである式Iの少くとも1つの化合物を含む物質である。

【0016】好ましい実施態様は、式Iの少くとも1つの反応性キラル化合物が式Iの構成要素を表わし、特にnが1、 R^o が CH_3 であり、かつmが2である共重合可能物質である。

【0017】本発明はさらに、式(I1)：

【0018】

【化15】

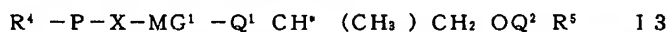


(I1)

★構成要素(2)及び(4)から選ばれる。]の二官能反応性キラル化合物に関し、さらに下記式(I2)：

【0019】本発明のさらに他の觀点は、次のa)、b)からなるステップによって得ることのできるコレス50テリックフィルムである。

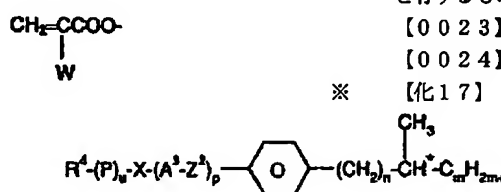
【0020】 a) 前記式VIで表わされる少くとも1つの二官能反応性アキラル化合物及び式I、好ましくは式II I-Vから選ばれる少くとも1つのモノ反応性キラル化合物とからなる共重合可能な前駆物質；式IIIの少くとも1つの二官能反応性アキラル化合物及びR⁴が前記【化14】で表わされるアクリレートラジカルである式Iの少くとも1つの反応性キラル化合物とからなる共重合可能な物質；式IIIの少くとも1つの化合物およびR⁴が式CH₂=CH-O-のビニルエーテルである式Iの*



上記中、P、X、MG¹、Q¹、Q²及びR⁵は前掲の意味を有し、R⁴は次式

【0022】

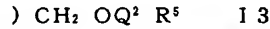
【化16】



*少くとも1つの化合物とからなる共重合可能な物質；または式I 1又はI 2の二官能反応性キラル化合物を、UV開始剤及び場合によって添加物の存在下でモノマーの状態において処方し、

b) 次いでこの処方された前駆物質をその場でUV重合させる。

【0021】 本発明はさらに、下記式I 3の反応性キラル化合物にも関する。



※又はCH₂=CH-Oであり、好ましくはQ¹及びQ²は単結合であり、特に、R⁵が炭素原子数15以下のアルキル又はアルケニルであり、R³及びmが前掲の意味を有するものが好ましい。

【0023】 さらに、本発明は次式III a：

【0024】

【化17】



で表わされる反応性キラル化合物に関し上式中、R⁴、P、X、A³、Z²、u及びnは式IIIに対して掲げた意味を有し、pは1又は2であり、そしてmは2-10の間の整数であり、特にmが2であってnが1であるものが好ましい。

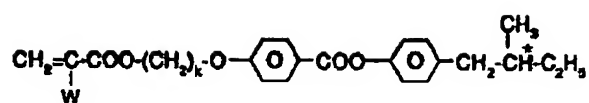
【0025】 式III aの好ましい化合物は、以下の式II I a1-III a23：

【0026】

【化18】

(9)

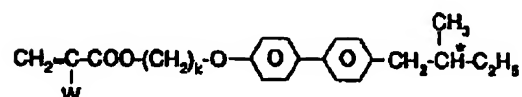
15



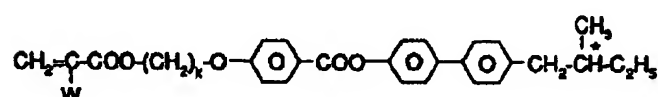
特開平7-258638

16

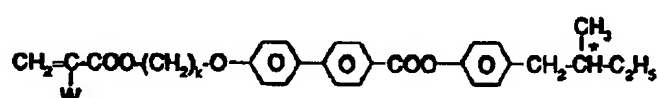
IIIa1



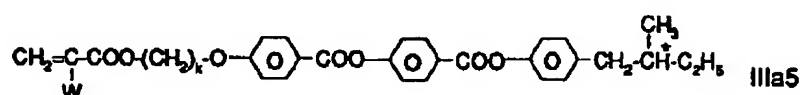
IIIa2



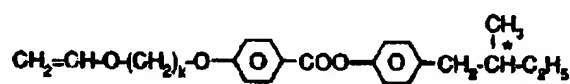
IIIa3



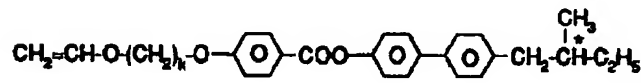
IIIa4



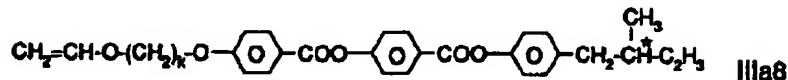
IIIa5



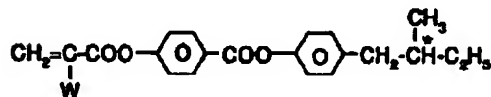
IIIa6



IIIa7



IIIa8



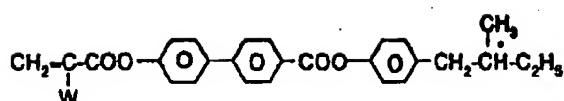
IIIa9

[0027]

[化19]

(10)

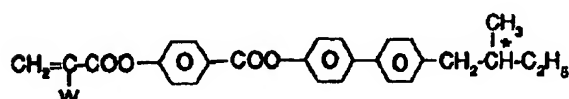
17



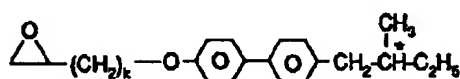
特開平7-258638

18

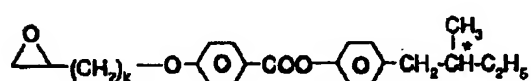
IIIa10



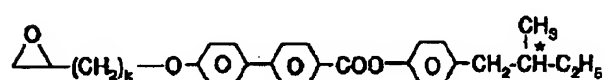
IIIa11



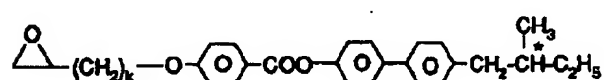
IIIa12



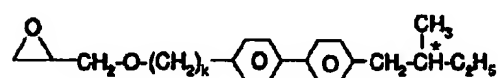
IIIa13



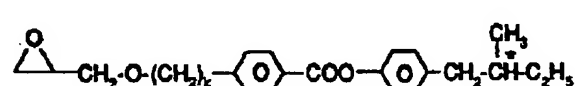
IIIa14



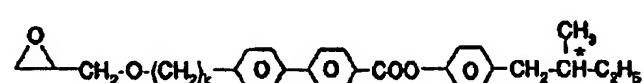
IIIa15



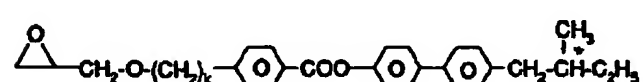
IIIa16



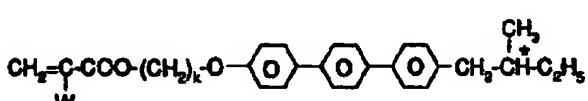
IIIa17



IIIa18



IIIa19

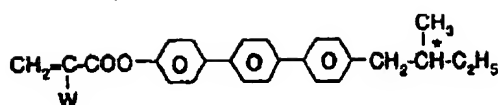


IIIa20

【0028】

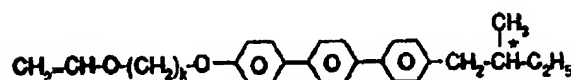
【化20】

19

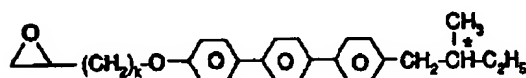


20

IIIa21



IIIa22



IIIa23

で表わされる各化合物であり、上式中、Wは前掲の意味を有し、kは2-10の間の整数であり、そしてフエニレン環は場合によってフッ素により置換される。式(1)ないし(4)から選ばれる構成要素からなる同様な低分子量メソーゲン性化合物は公知であるか、又は公知の方法、例えば、

1) GB 1556994, GB 1592161及びGB *

* 1603076

2) GB 1603076

3) EP 0168043

4) WO 94/00532

の各方法に類似して製造できる。

【0029】式Iは、下記式Ia-Ijの2個の環を有するキラル反応性液晶状化合物を包含し、

R ⁴ -P-X-Phe'-Z-Phe-C'-R ⁵	I a
R ⁴ -P-X-Phe'-Z-Pyd-C'-R ⁵	I b
R ⁴ -P-X-Phe'-Z-Pyr-C'-R ⁵	I c
R ⁴ -P-X-Phe'-C'-Phe'-R ⁵	I d
R ⁴ -P-X-Phe'-C'-Pyd-R ⁵	I e
R ⁴ -P-X-Phe'-C'-Pyr-R ⁵	I f
R ⁴ -P-X-Nap'-Z-Phe'-C'-R ⁵	I g
R ⁴ -P-X-Nap-Z-Pyd-C'-R ⁵	I h
R ⁴ -P-X-Nap-Z-Pyd-C'-R ⁵	I i
R-P-X-Nap-C'-Phe-R ⁵	I j

さらに下記式Ik-Iyの3個の環を有する化合物を包 含する。※【0030】

※30

R ⁴ -P-X-Phe'-Z-Phe''-Phe''-C'-R ⁵	I k
R ⁴ -P-X-Phe'-Z-Pyd-Phe''-C'-R ⁵	I l
R ⁴ -P-X-Phe'-Z-Pyr-Phe''-C'-R ⁵	I m
R ⁴ -P-X-Phe'-Z-Phe''-Pyd-C'-R ⁵	I n
R ⁴ -P-X-Phe'-Z-Phe''-Pyr-C'-R ⁵	I o
R ⁴ -P-X-Phe-C'-Phe''-Phe''-R ⁵	I p
R ⁴ -P-X-Phe'-C'-Pyd-Phe''-R ⁵	I q
R ⁴ -P-X-Phe'-C'-Pyr-Z-Phe''-R ⁵	I r
R ⁴ -P-X-Phe'-C'-Phe''-Pyd-R ⁵	I s
R ⁴ -P-X-Phe'-C'-Phe'-Z-Pyr-R ⁵	I t
R ⁴ -P-X-Nap'-Z-Phe''-Phe''-C'-R ⁵	I u
R ⁴ -P-X-Nap'-C'-Pyr-Phe''-R ⁵	I v
R ⁴ -P-X-Nap'-C'-Pyr-Phe'-R ⁵	I w
R ⁴ -P-X-Nap'-C'-Phe''-Pyd'-R ⁵	I x
R ⁴ -P-X-Nap'-Z-Phe'-Pyr-C'-R ⁵	I y

但し、上記式中、R⁴、R⁵、P、X及びC'は前掲の意味を有し、Pydはピリミジン-2,5ジイルを表わ

し、そしてPyrはピリジン-2,5ジイルを表わ

し、Zは-CO-O-, -O-CO-, -CH₂O-,

-OCH₂-, CH₂CH₂-, -C=C-又は単結合

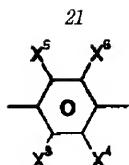
を表わす。

【0031】式Ia-Iyの化合物において、Phe'

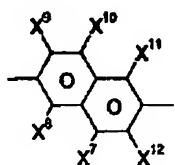
は下記式:

【0032】

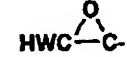
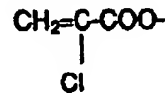
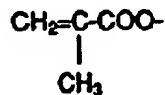
50 【化21】



で示される 1, 4-フェニレン基を表わし、式中、 $X^3 - X^6$ は各々独立にH、ハロゲン又はメチルを表わす。
式 I a - I y の化合物において、Phe[”] は置換されていないか、CN又はハロゲンによってモノー又はポリーリー置換された 1, 4-フェニレン基であり、そして式 I g - I j 及び I u - I y において、Nap' は下記式
【0033】
【化22】



で示されるナフタリン-2, 6-ジイル基であり、このものは置換されていないものか、又は $X^7 - X^{12}$ のうち*



上記式中、(alkyl) は $\text{C}_1 - \text{C}_5$ のアルキルを示し、m は 1 - 5 である。式 I a - I y の化合物において、スペーサー型基 P は炭素原子数 2 - 4 以下のアルキレンであり、1 個以上の非隣接 CH_2 基が O によって置き換えられることもできる。

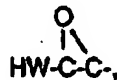
【0037】 P がアルキレンの場合は、P は直鎖状又は分岐鎖状であってよい。特に好ましい P は、エチレン、プロピレン、ブチレン、1-メチルプロピレン、2-メチルプロピレン、ペンチレン、1-メチルブチレン、2-メチルブチレン、ヘキシレン、2-エチルブチレン、1, 3-ジメチルブチレン、ヘプチレン、1-メチルヘキシレン、2-メチルヘキシレン、3-メ

22
* の 4 個以下は各々独立にハロゲンであって他の X は H を示すものを表わす。式 I a - I t の化合物が好ましく、特に好ましいものは式 I a - I f, I k - I t の化合物であり、さらに好ましいものは式 I a, I d, I k, I p 及び I q の化合物である。

【0034】 式 I a - I y の化合物において、R⁴ は C₂ = CW-COO-, CH₂ = CH-O-, 下記式:

【0035】

【化23】



HWM-, HS-CH₂- (CH₂)_m-COO- であり、式中 W は H, C₁ 又は炭素原子数 1 - 5 のアルキルであり、m は 1 - 7 である。好ましくは、R⁴ はビニルエーテル基、アクリレート基、アミノ基又はメルカプト基であり、特に好ましい R⁴ は以下の意味を有するものである。

【0036】

【化24】

R4-1

R4-2

R4-3

R4-4

R4-5

R4-6

R4-7

R4-8

チルヘキシレン、4-メチルヘキシレン、5-メチルヘキシレン、6-メチルヘキシレン、オクチレン、3-エチルヘキシレン、ノニレン、1-メチルオクチレン、2-メチルオクチレン、7-メチルオクチレン、デシレン、ウンデシレン、ドデシレン、2-メチルウンデシレン、2, 7, 5-トリメチルノニレン又は 3-ブロピルノニレンである。

【0038】 P がモノー又はポリオキサアルキレンの場合、P は直鎖状又は分岐鎖状であってよい。特に P は、1-オキサエチレン、1-オキサプロピレン、2-オキサブリレン、1-オキサブチレン、2-オキサブチレン、1, 3-ジオキサブチレン、1-オキサベ

ンチレン, 2-オキサーベンチレン, 3-オキサーベンチレン, 2-オキサ-3-メチルーブチレン, 1-オキサヘキシレン, 2-オキサヘキシレン, 3-オキサヘキシレン, 1, 3-ジオキサヘキシレン, 1, 4-ジオキサヘキシレン, 1, 5-ジオキサヘキシレン, 1-オキサ-ヘブチレン, 2-オキサ-ヘブチレン, 1, 3-ジオキサ-ヘブチレン, 1, 4-ジオキサ-ヘブチレン, 1, 5-ジオキサ-ヘブチレン, 1, 6-ジオキサ-ヘブチレン, 1, 3, 5-トリオキサ-ヘブチレン, 1-オキサ-オクチレン, 2-オキサ-オクチレン, 3-オキサ-オクチレン, 4-オキサ-オクチレン, 1, 3-ジオキサ-オクチレン, 1, 4-ジオキサ-ノニレン, 1, 4-ジオキサ-デシレン, 1, 4-ジオキサ-ウンデシレン及び1, 3, 5-トリオキサ-デシレンである。

【0039】Xは-O-, -S-, -COO-, -OCO-又は単結合であり、特に-O-, -COO-, -OCO-又は単結合である。Xが-O-, -S-, 又は-OCO-である場合、Qの隣接CH₂一基は-O-によって置き換えられない。Zは好ましくは-COO-, -OCO-, -CH₂CH₂-又は単結合であり、特に-CO-O-又は単結合である。

【0040】R⁶は未置換、ハロゲンによってモノ-又はポリ置換された炭素原子数15以下のアルキルラジカルであり得、それは又、これらのラジカル中の1つ以上のCH₂基が、各々の場合互いに独立に、-O-, -S-, -CO-, -OCO-, -COO-又は-O-CO-O-によって、置き換えられることもできる。このとき、酸素原子は直接互いに連結しないような状態で置換される。

【0041】R¹, R², R³及び/又はR⁶が各独立にアルキルラジカル又はアルコキシラジカルであるときは、直鎖状又は分歧鎖状であり得る。好ましくは、それは炭素原子数2, 3, 4, 5, 6, 7又は8を有する直鎖状であり、したがって、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、エトキシ、プロボキシ、ブトキシ、ペントキシ、ヘキソキシ、ヘプトキシ又はオクトキシ、そしてさらに、メチル、ノニル、デシル、ウンデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル、メトキシ、ノノキシ、デコキシ、ウンデコキシ、ドデコキシ、トリデコキシ又はテトラデコキシが好ましい。

【0042】R¹, R², R³及びR⁶が互いに独立にオキサアルキルであるときは、直鎖状の2-オキサプロピル(=メトキシメチル), 2-オキサブチル(=エトキシメチル)又は3-オキサブチル(=2-メトキシエチル), 2-, 3-又は4-オキサベンチル, 2-, 3-, 4-, 5-又は6-オキサヘキシル, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-又は7-オキサオクチル, 2-, 3-, 4-, 50

5-, 6-, 7-又は8-オキサノニル, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8-又は9-オキサデシルが好ましい。

【0043】好ましいキラルラジカル-C*-R⁶は、互いに独立に、2-ブチル(=1-メチルプロピル), 2-メチルブチル, 2-メチルベンチル, 3-メチルベンチル, 2-エチルヘキシル, 2-プロピルベンチル, 2-オクチル, 特に、2-メチルブチル, 2-メチルブトキシ, 2-メチルペントキシ, 3-メチルペントキシ, 2-エチルヘキソキシ, 1-メチルヘキソキシ, 2-オクチルオキシ, 2-オキサ-3-メチルブチル, 3-オキサ-4-メチルベンチル, 4-メチルヘキシル, 2-ノニル, 2-デシル, 2-ドデシル, 6-メチルオクトキシ, 6-メチルオクタニルオキシ, 5-メチルヘブチルオキシカルボニル, 2-メチルブチリルオキシ, 3-メチルパレリルオキシ, 4-メチルヘキサノイルオキシ, 2-クロロプロピオニルオキシ, 2-クロロ-3-メチルブチリルオキシ, 2-クロロ-4-メチルパリルオキシ, 2-クロロ-3-メチルパレリルオキシ, 2-メチル-3-オキシベンチル, 2-メチル-3-オキサヘキシル, 1-メトキシプロピル-2-オキシ, 1-エトキシプロピル-2-オキシ, 1-プロボキシプロピル-2-オキシ, 1-ブトキシプロピル-2-オキシ, 2-フルオロオクチルオキシ, 2-フルオロデシルオキシである。

【0044】R⁶は、前述のR¹-P-Xに対して掲げた意味のうちの1つをもつこともできる。R⁶が場合によって置換されたアルキルラジカルであるときは、R¹は好ましくはビニル又はアクリレート基であり、一方、

R⁶がR¹-P-Xであるときは、R¹に対して前掲したすべての意味を有するR¹が好ましい。

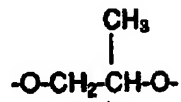
【0045】式Iの化合物は一部新規であり、一部は例えばEP0399279又はU.S.P. 5, 252, 251から公知である。しかし、これらの特許は強誘電性液晶状ポリマーに関するものであり、重合した物質がネットワークを形成する物質とか二官能反応性キラル化合物について、さらにはキラルビニルエーテル誘導体についての示唆は何ら含まれていないのである。

【0046】G. Galili, et al. はMaKromol. Chem. 187, 289-296 (1986)に、サーモクロミックな挙動を示さない、3-メチルヘキシリ-1, 6-ジオールに基くキラルビスアクリレートについて記載している。

【0047】C*が次式:

【0048】

【化25】

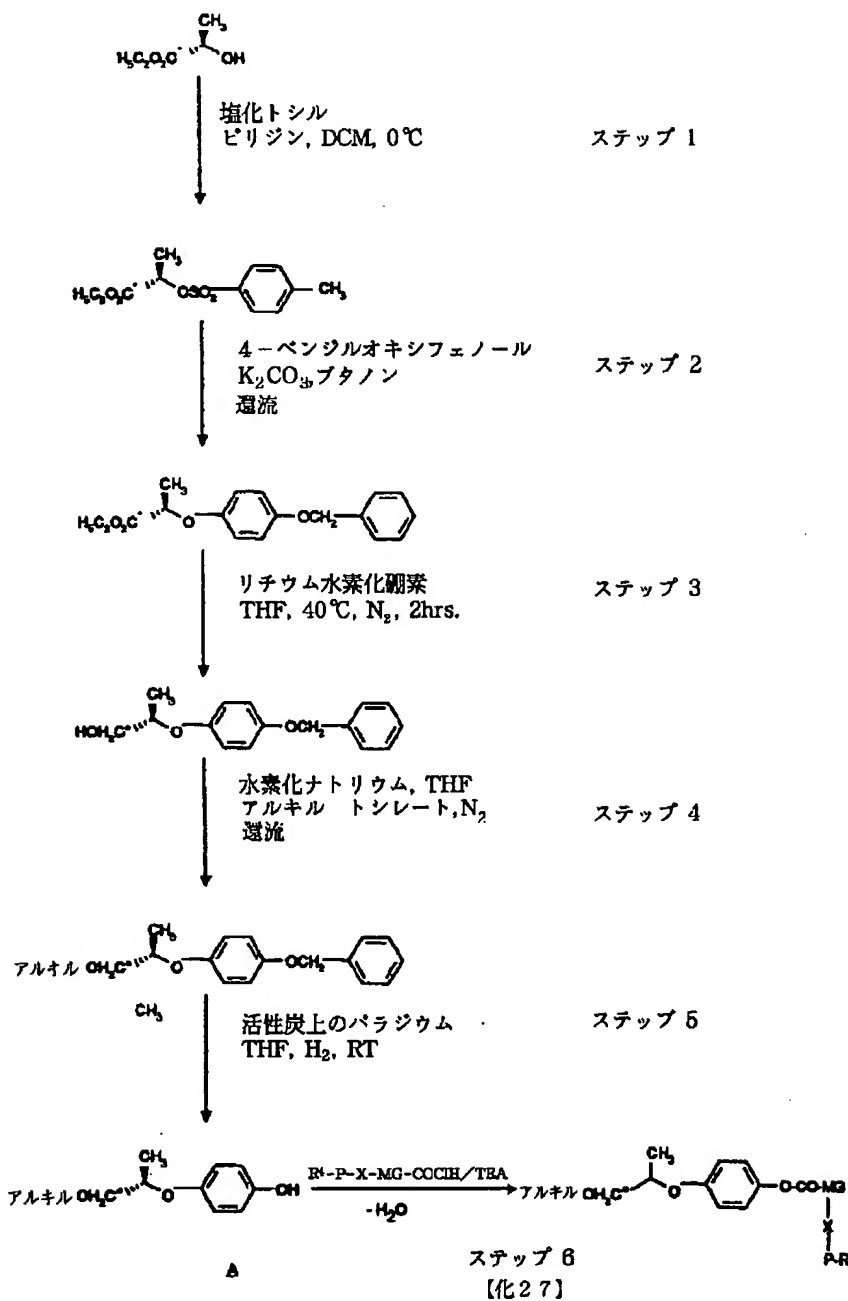


25

26

の基である式Iの化合物は、次のスキーム1又は2に従
ってつくれられる：

スキーム1

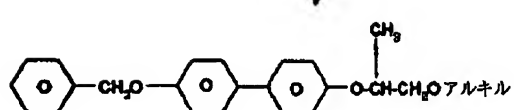
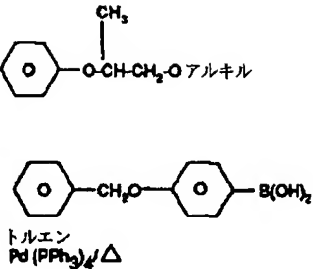
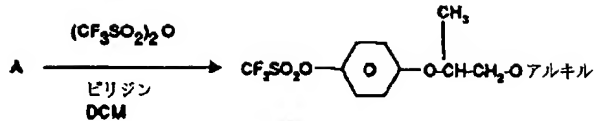


(15)

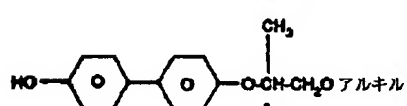
特開平7-258638

27

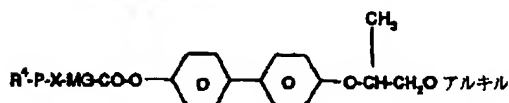
28



活性炭上のパラジウム
THF, H_2 , RT



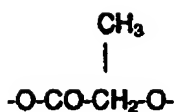
$\text{R}'^4\text{P-X-Mg-COOH-DCC}$



C' が次式:

【0051】

【化28】



の基である式 I の化合物は次のスキーム 3 及び 4 に従つ

40 てつくられる:

スキーム 3

【0052】

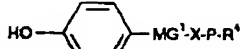
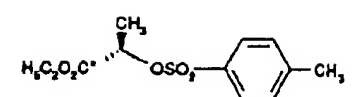
【化29】

(16)

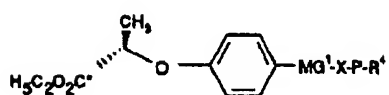
29

特開平7-258638

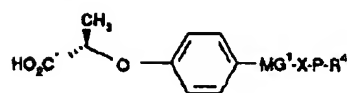
30



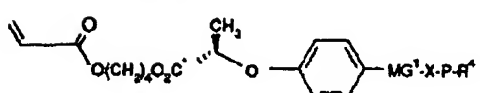
K_2CO_3 プタノン
還流



KOH, H_2O ,
還流



(I)
 $(COCl)_2$, DCM, DMT
0°C, 4 hrs.
(II)
4-ヒドロキシブチル アセテート
トリエチルアミン, DCM, 24hrs.



スキーム4
[0053]

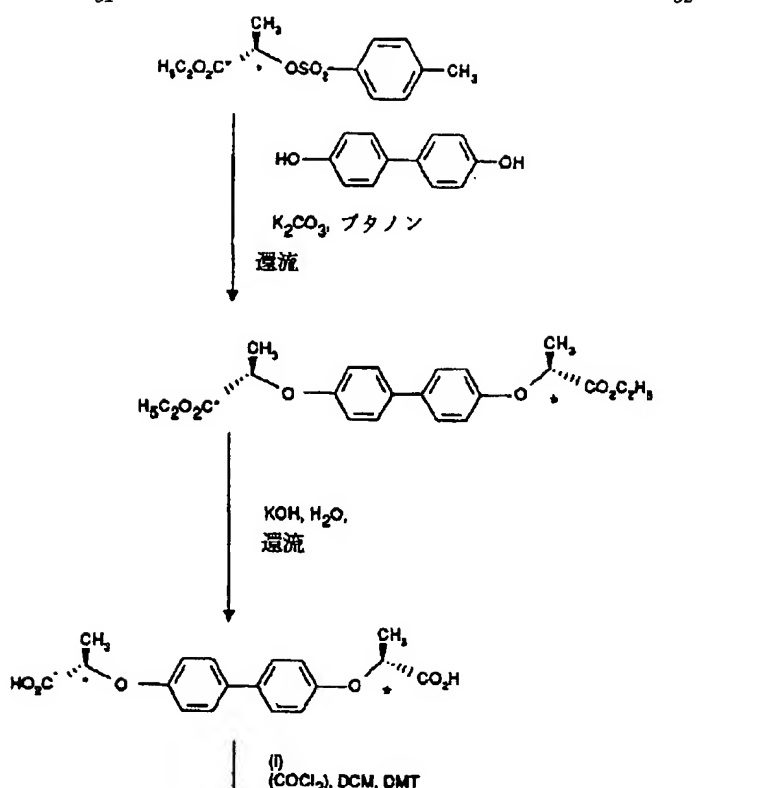
【化30】

(17)

特開平7-258638

31

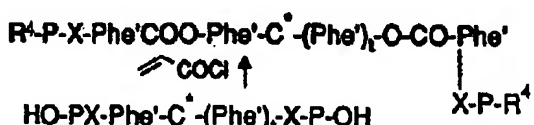
32



本発明の二官能反応性キラル化合物は、対応するジオールを適当なアクリレート又はビニルエーテルによりエテル化又はエステル化することによってつくられる； * * * 【0054】
【化31】

$$\text{HO-Phe'-C}^{\bullet}\text{-(Phe')-OH}$$

2 x B4-P-X-Phe'-COOH



上記対応するジョールは次のスキーム 5-8 に従つてつ 50 くられる：

(18)

特關平 7-258638

33

34

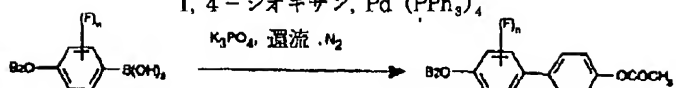
スキーム5
[0055]

* [化32]

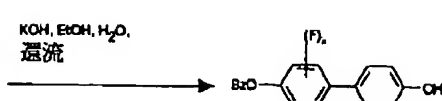
*

4-プロモフェニル アセテート

1, 4-ジオキサン



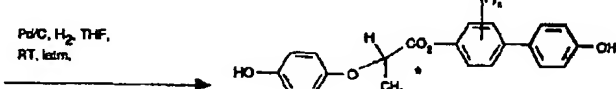
KOH, EtOH, H₂O,
還流



(I) COCl_2 , DCM,
(II) Fe-N 混液



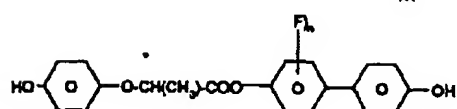
Pd/C, H₂, THF,
RT, 1 h.



※ [化33]

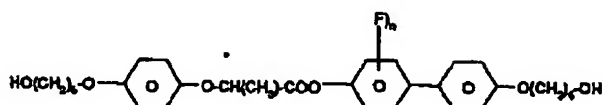
1

スキーム 6
〔0056〕



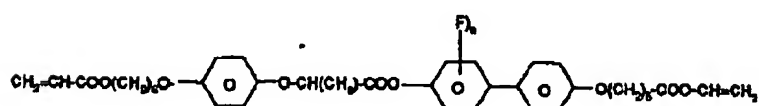
ステップ 1

$\text{HO}(\text{CH}_2)_8\text{Br}, \text{K}_2\text{CO}_3$, プタノン



ステップ 2

塩化アクリロイル／トリエチルアミン



[134]

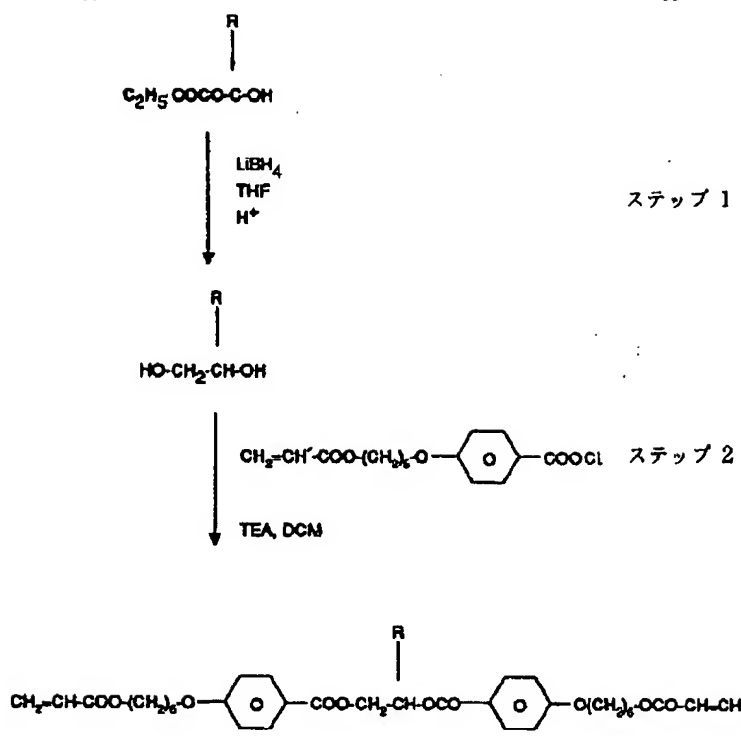
スキーム7
[0057]

(19)

35

特開平7-258638

36



スキーム 8
【0058】

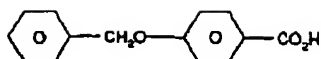
【化35】

(20)

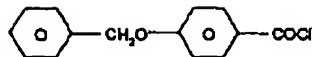
特開平7-258638

37

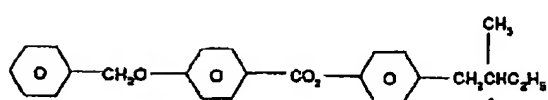
38



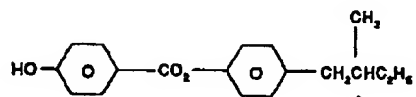
$(COCl)_2$
DCM
DMF 0°C



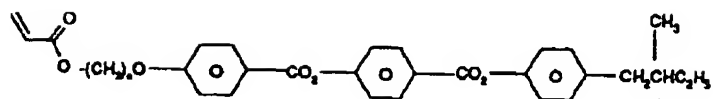
トリエチルアミン
 $\begin{array}{c} CH_3 \\ | \\ HO-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$
DCM



Pd/C, H₂, THF.
/ATM.



$\begin{array}{c} CH_2=\text{CH}-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\text{CH}_2-\text{O}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CO}_2-\text{C}_6\text{H}_4-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CO}_2-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2-\text{CH}_2\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$
トリエチルアミン
DCM

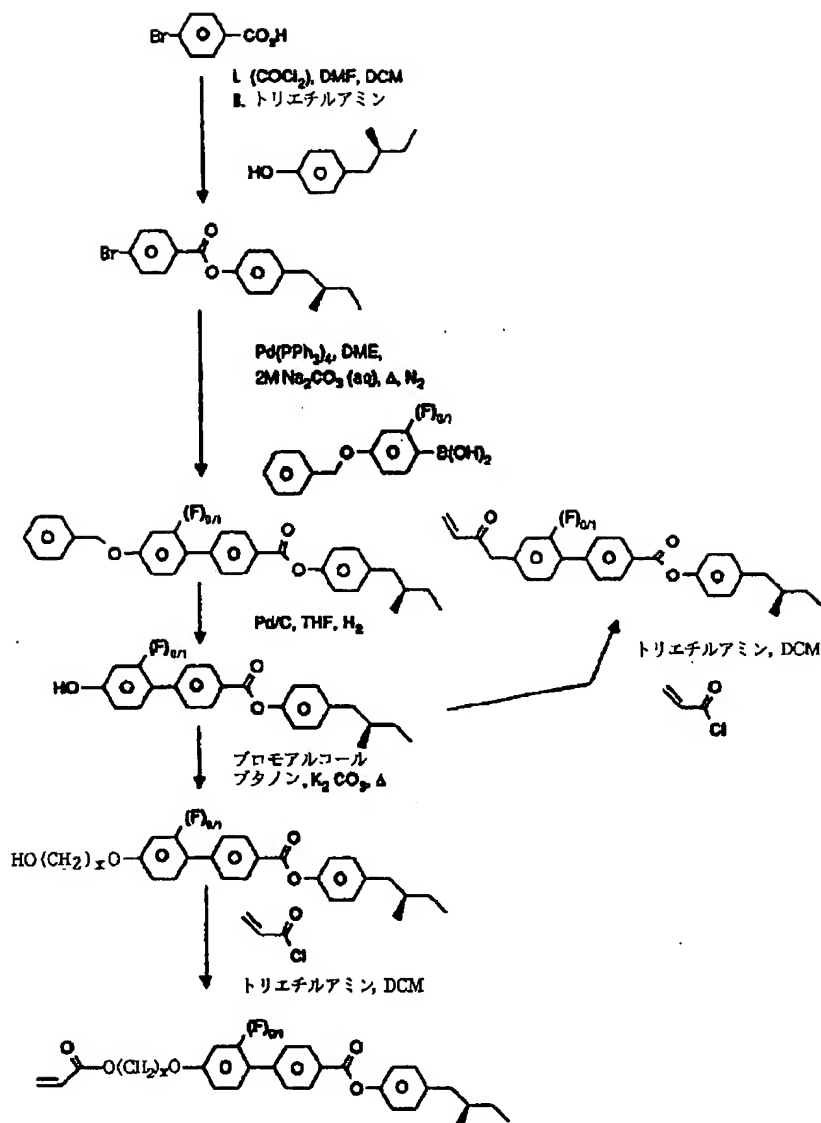


好ましい化合物の製造を次のスキーム9-13に示す。
式中xおよびyはそれぞれ独立に2-10、好ましくは
6である。

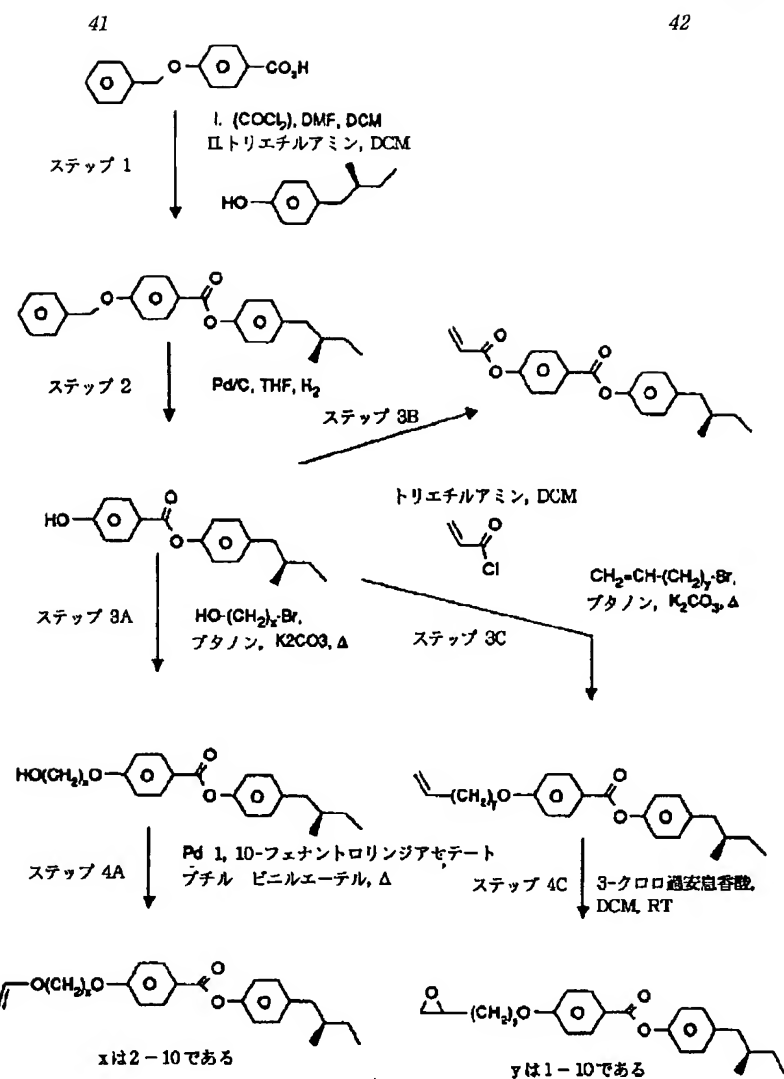
スキーム9
【0059】
【化36】

39

40



スキーム10
[0060]



スキーム11
【0061】

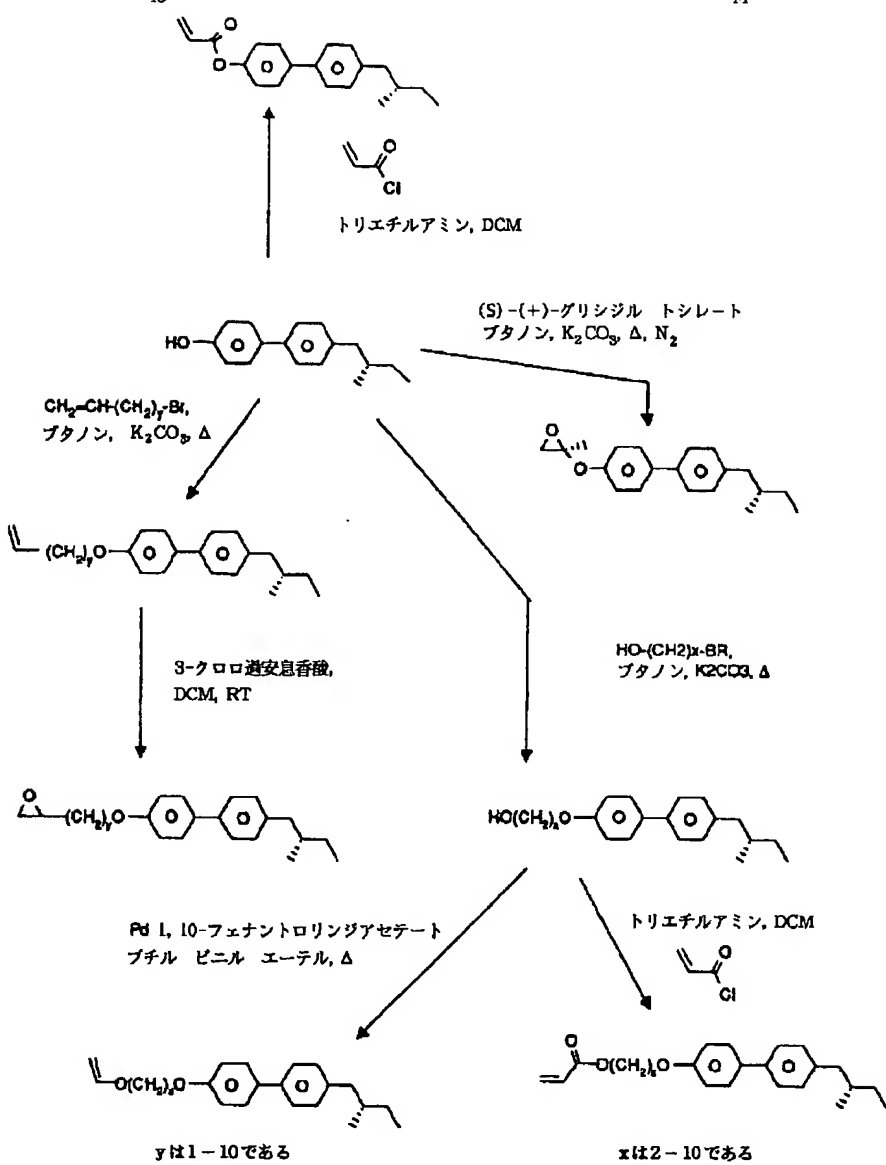
【化38】

(23)

特開平7-258638

43

44



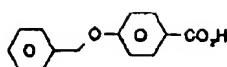
スキーム 12
【0062】

【化39】

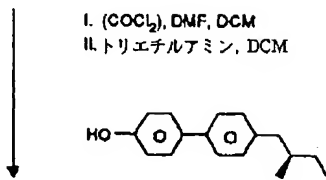
(24)

特開平7-258638

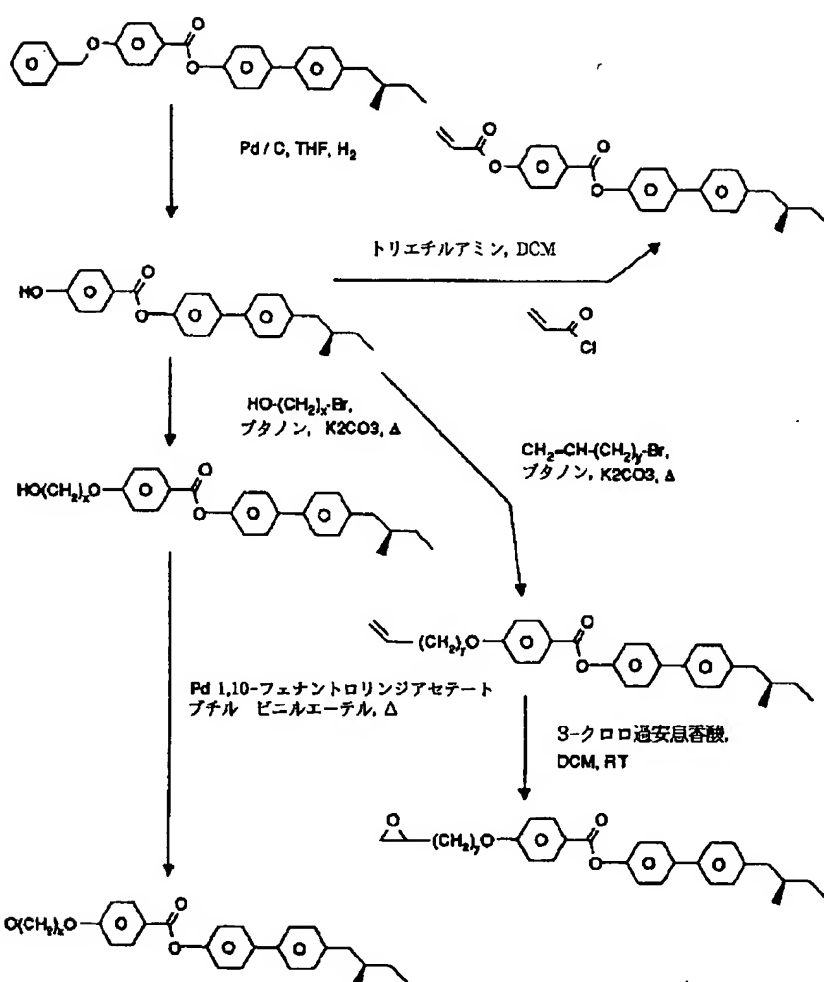
45



I. $(COCl_2)$, DMF, DCM
II. トリエチルアミン, DCM



46



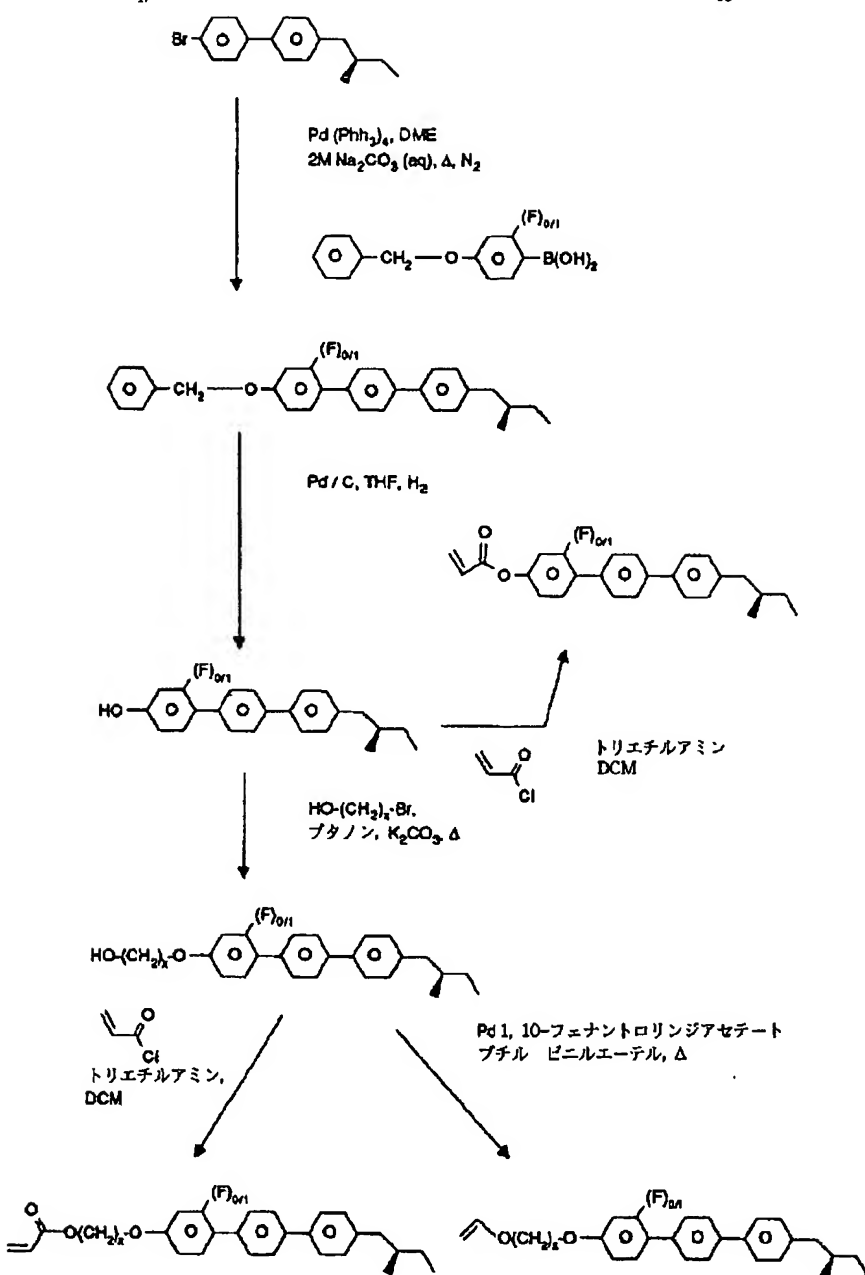
スキーム 13
【0063】

【化40】

47

(25)

48



本発明のディスプレイは、光透過性の2個の対向するブレート、(以後基板と称する)、を備え、そして、対向する両面上に電極をもち、該電極は例えばIn:O_xS_nO_yからつくられている。この電極上には、例えば、ラピングされたポリイミド又はポリアミドの配向層が設けられており、この手段によって本発明の液晶状物質が両電極間に均一に配向し得る。セルは、このようにして形成され、かつ、すき間を例えればリング形状の部材によって密閉する電極を備えた基板をアレンジし、そしてこの基板とリングの間のスペースを本発明による液晶状物

質で満たすことによってつくられる。実際には、上記リングの代りにエポキシ化合物の接着層を使用することができる。

【0064】前記液晶状物質は、各電極層を設けた2個の基板間に毛管現象的に満たすことができ、次いで引続ぎ、例えばUV光による照射によって硬化される。このとき、光開始剤、例えばIrgacure(商標)の存在下で行われるのが好ましい。これとは別の、可能ではあるが魅力の少ない技術は、ある基板上にLC物質をコートティングし、続いて硬化させることからなる。このフ

イルムは剥すことができ、電極層が設けられた2個の基板間に配置される。また、前記LC物質を表面に使用した基板を電極層とすることもでき、したがって第2の電極層、場合によっては第2の基板、をコーティング後硬化させたフィルム上に設けることによって電気光学的システムを得ることができる。

【0065】本発明の電気光学的システムは光反射的又は光透過的に操作可能であり、したがって少くとも1つの電極及び、もし存在するなら、附随する基板は透明である。両システムとも慣習的に偏光子(Polarizer)を含んでおらず、その結果非常に高い光伝達が得られ、したがって、例えばTNまたはSTNセルのような従来の液晶システムと比較して、これらシステムの生産に際して顕著な技術簡素化となる。

【0066】一般に、正の誘電異方性を有するネマチック液晶が望ましい。その訳は、これらの混合物は、そのような混合物の薄いフィルムをホメオトロピック配向[オン(on)状態の場(field)]に、したがって澄んだ透明状態に見えるように、電気的に切替えることが必要な装置に使用されるからである。一方、オフ(off)状態はセル内の配向によって決定され、通常均一(ホモジニアス)であり、これはフォーカルコニック(稍散乱)かグランジャン(着色)のいずれかの状態を与える。電圧の印加とその除去の方法によって、オフ状態の場で、着色したグランジャン状態か又は僅かに散乱するフォーカルコニック状態に切替えることができる。さらに、少量の液晶を加えることによって各々の状態を安定化することができ、一方の状態が着色(グランジャン組織)しているか又は本質的に透明かあるいは僅か光散乱(フォーカルコニック)している双安定装置を得ることができる。黒い背景に対して置かれた時は、着色と黒との間のコントラストがはっきりと見られる。

【0067】色は、次式に従ってコレステリックらせん構造のピッチ長さによって変る:

$$I_{\text{max}} = n_0 P \sin \theta$$

式中、 n_0 はLCの平均屈折率、Pはピッチの長さ、 θ は視角を表す。

【0068】キラルなドーピング剤をネマチックホストに加えた時得られるピッチ長さは、LC分子の偏光能に依存する。LC分子の偏光性が大きければ大きい程得られるピッチ長さは狭く(より高いねじれ力)、したがつ*

*で非極性ホストを使用することは、所与の色をつくりだすのに必要なキラルドーピング剤の量を著しく変え得る。このキラル成分の“混合物”(ブレンド)の他の応用は、それらを反応性液晶(例えば式IIIの液晶)と混合し、薄いフィルムにコーティングでき、かつ、着色した薄いポリマーフィルムを得るためにUV光によって重合できるキラル着色反応性LC混合物をつくることである。それは、前述のように、非反応性キラルLCを20-30%含有しており、それ故ポリマー含量は70-80%である。

【0069】セルの厚さが増加するにつれて立上がり時間(rise time)が増加するが、減衰時間(decay time)は一定に留まる。この減衰時間はネットワーク分子の量が増加するにつれて急速に減少する。それ故、考慮されるのはセルの厚さではなく、ネットワーク分子間の平均距離である。このことが、通常のネマチックセルにおける減衰時間(数百ミリセコンド)と比較して短い減衰時間を説明している。さらに特別に、数ミリセコンドの減衰時間を得ることができる。

【0070】前記新規なキラル反応性液晶状化合物及び組成物は、種々の異なる光学的及び電気光学的応用に使用できるコレステリックフィルムをつくるのに非常に適している。さらには装飾的使用のための着色フィルムとして有用である。それらのうちのあるものはサーキュラミズム(熱変色性)を示すので、温度指示計として使用でき、特に重合の程度によって可逆又は不可逆温度計として使うことができる。

【0071】

【実施例】本発明に従う液晶状物質の製造について以下の実施例によって本発明をさらに詳細に説明する。

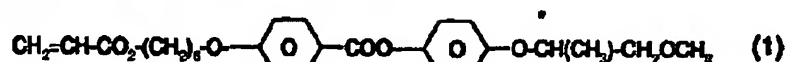
【0072】メソーゲン相を次のように略号をつける:

K	結晶状
N	ネマチック
S	スマチック
BP	ブルーフェーズ(青色相)
N*	キラルネマチック(コレステリック)
HTP	らせんねじり力

【0073】【実施例1】式(1):

【0074】

【化41】



で表わされるキラル反応性液晶状化合物を、スキーム1に示した一連の反応ステップを経由して製造した。スキーム1のステップ6において、ステップ5で得られた1モルのフエノール及び1.1モルの塩化ベンゾイルを1リットルのジクロルメタン中に溶解させる。1.1モル

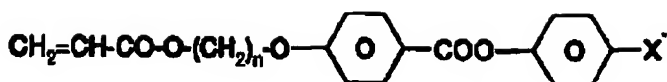
のトリエチルアミンを加え、この混合物を室温で3時間攪拌する。K50.8(S_A-9)1.類似的に以下の化合物が得られる:

【0075】

【化42】

51

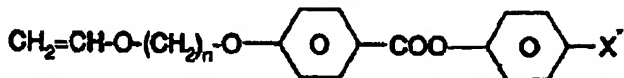
52



X'	n	相転移 [°C]
-OC* H (CH ₃) -CH ₂ -OCH ₃	4	K 3 4 1
-OC* H (CH ₃) -CH ₂ -OCH ₃	2	K 7 3 1
-OC* H (CH ₃) -C ₆ H ₁₃	6	K 5 5 (S _A - 4) 1
-OC* H (CH ₃) -C ₆ H ₁₃	4	K 3 0 1
-OC* H (CH ₃) -C ₆ H ₁₃	2	K 6 5 1
-OC* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	6	K 6 7 (S _A - 8) 1
-OC* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	4	K 4 3. 5 1
-OC* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	2	K 6 4 1
-CH ₂ C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	6	K 3 5 (S _A - 8) 1
-CH ₂ C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	5	K 3 8 (S _A + 1. 5) 1
-CH ₂ C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	4	K 4 4 1
-CH ₂ C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	3	K 4 8 1
-CH ₂ C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	2	K 5 1 1

[0076]

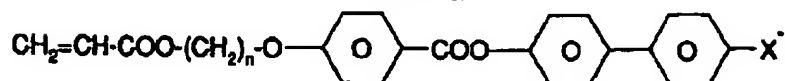
* * [化43]



X'	n	相転移 [°C]
-OC* H (CH ₃) -CH ₂ -OCH ₃	6	
-CH ₂ C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	6	K 5 2 (S _A 3 1. 8 N* 3 7, 6) 1
-CH ₂ C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	4	
-CH ₂ C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	2	

[0077]

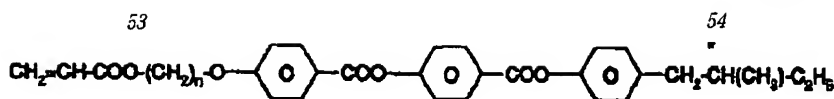
※30※ [化44]



X'	n	相転移 [°C]
-CH ₂ -C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	6	K 8 1 (S 6 5) N* 1 3 1 B P 1 3 1. 3 1
-CH ₂ -C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	5	K 7 4 (S 5 9. 3) N* 1 3 8. 8 B P 1 3 9. 2
-CH ₂ -C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	4	K 8 9. 5 (S 5 6. 5) N* 1 3 5. 3 B P 1 3 5. 9 1
-CH ₂ -C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	3	K 8 7 (S 6 0) N* 1 4 2. 8 B P 1 4 3. 2
-CH ₂ -C* H (CH ₃) -C ₂ H ₅	2	K 8 6 (S 5 5. 7) N* 1 2 5. 2 B P 1 2 5. 7 1
-OC* H (CH ₃) -CH ₂ OCH ₃	6	

[0078]

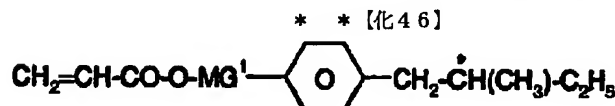
[化45]



(スキーム 8 によって製造)

n	相転移 [°C]
2	
4	
6	K 83 SA 108. 8 N° 1 39. 5 BP 139. 81

【0079】

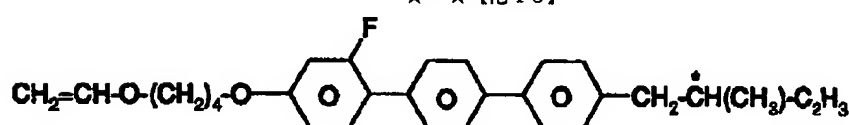


(スキーム 9-12 により製造)

【0080】

MG ¹	相転移	HTP
	K 94 (S 79) SA 143 N° 154 BP 154.7 I	4.31
	K 126 N° 221.9 (BP 220) I	4.63
	K 43 (N° 18) I	6.95
	K 38 I	6.80
	K 109 N° 204 I	5.19

【0081】



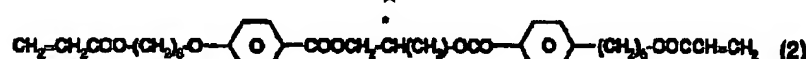
(スキーム 13 により製造)

【0082】 [実施例 2] 式 (2) :

【0083】

K 67. 4 S A 92 N° 1351

★ 【化49】

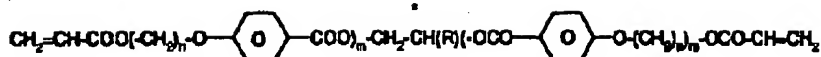


で表わされるキラル反応性液晶状化合物を、スキーム 7 で示した一連の反応ステップを経由して製造した。このものは次のような相シーケンス K 31 1. を示した。DCM はジクロロメタンである。スキーム 7 のステップ 2において、2 リットルのジクロロメタン中、1 モルの (S) - (-) - 1, 2 プロパンジオールと 2. 1 モル

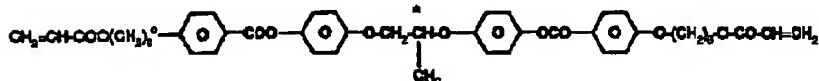
のアクリロイルオキシヘキシリオキシベンゾイルクロリドを含む溶液に、2. 2 モルのトリエチルアミンを滴下しながら加えた。これを室温で 4 時間攪拌した。水性処理とクロマトグラフィにより化合物 (2) が得られた。

【0084】

【化50】



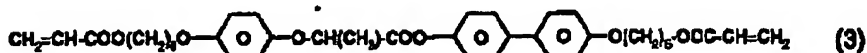
n	m	R
8	1	C ₆ H ₅ K 59.1 I
-	0	C ₆ H ₅ 液



【0085】 [実施例3] 次式(3) :

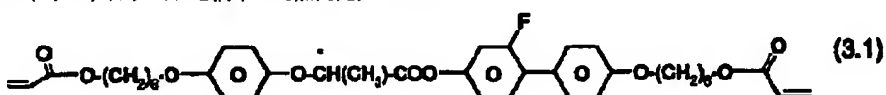
* [化51]

【0086】 *



で表わされる反応性液晶状化合物(3)をスキーム5及び6に示した一連の反応ステップ経由で製造した。スキーム6のステップ2において、スキーム6のステップ1で得られたエステルと2リットルのジクロロメタン中の2.1モルのアクリロイルクロリドからなる溶液中に、2.2モルのトリエチルアミンを滴下して加えた。この※

※反応混合物を室温で4時間攪拌した。水性処理とクロマトグラフィにより化合物(3)が得られた。次式(3.1) :

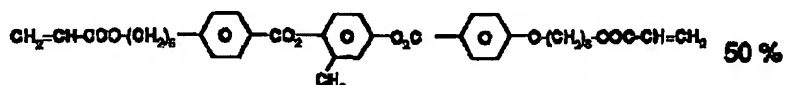
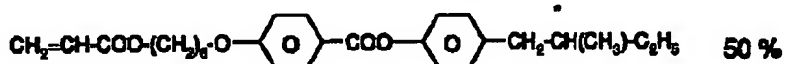


で表わされる化合物が類似的につくられる。

★ [0088]

[実施例4] 次式 :

★ [化53]



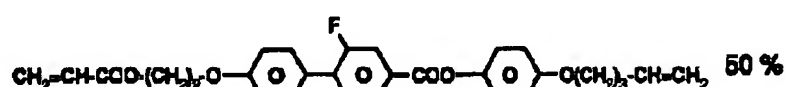
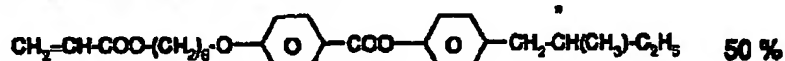
からなる混合物を調整した。この混合物はK 40 Ch 5 9 Iを示し、580 nmの最高反射波長で選択的に反射する。このものに0.167重量%の光開始剤(略号K B 1)を添加し、得られた混合物を0.5重量%の16 μmスペーサーとともにラビングされたPVAの上に直接配向させ、充分な重合を達成するよう光重合させた。☆

☆これにより580 nmの選択的最高反射をするキラル重合性ネットワークが得られた。

【0089】 [実施例5] 次式:

【0090】

【化54】



からなる混合物を調整した。この混合物はK 16 Ch 6 2 Iを示し、580 nmで選択的に反射する。このもの 50

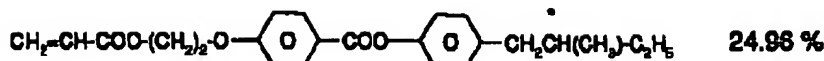
を光重合前に、実施例4に示したように配向させた。

【0091】 [実施例6] 次式:

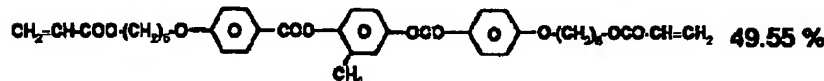
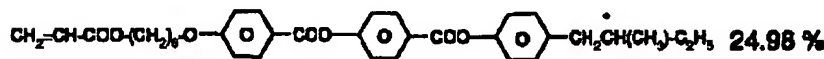
57

【0092】

* * 【化55】



58

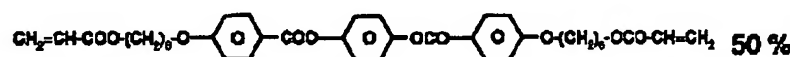
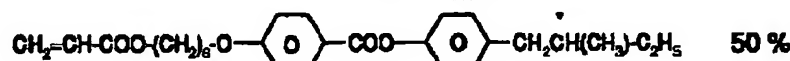


及び光開始剤0.5%からなる混合物を調整した。この
ものはK52-68Ch90-5Iを示し、緑色を呈す
る。

※ 【0093】 [実施例7] 次式:

【0094】

※ 【化56】

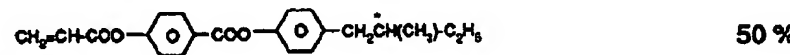
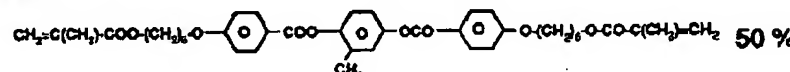


からなる混合物を調整した。緑色が現われる。

★ 【0096】

【0095】 [実施例8] 次式:

★ 【化57】



からなる混合物を調整した。

☆させた。

【0097】

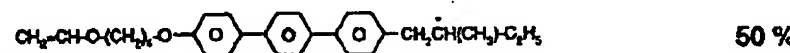
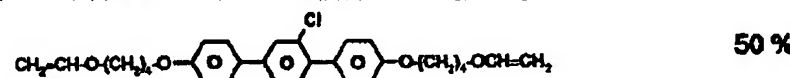
30 【0098】 [実施例9] 次式:

K45N* 61 I λ_{max} = 530 nm

【0099】

室温まで過冷却し、3日間にわたってゆっくりと結晶化☆

【化58】



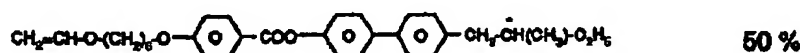
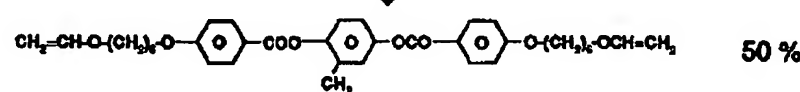
からなる混合物を調整した。

◆ 【0100】 [実施例10] 次式:

K38-68 (N* 60) I λ_{max} = 540 nm 40 【0101】

【化59】

室温で過冷却し、3日間にわたってゆっくりと結晶化させた。



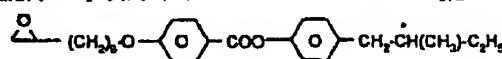
からなる混合物を調整した。

50 K41N* 89 I λ_{max} = 580 nm

59

0℃に過冷却し、一夜にかけて結晶化させた。

【0102】[実施例11] 次式(3) :



* [0103]

* [化60]

60

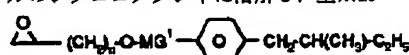
※温で3時間攪拌した。得られた製品はK29(N°2
6.3) Iを示し、HTP=4.56であった。

【0104】類似的に以下の化合物:

【0105】

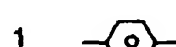
【化61】

で表わされるキラル反応性液晶状化合物をスキーム10における一連の反応ステップ経由で製造した。スキーム10のステップ4Cにおいて、ステップ3Cで得られた1モルの4-(2-メチルブチル)フエニル4-オクタ-7エチルベンゾエートと1.1モルの3-クロロ過安息香酸とを1リットルのジクロロメタン中に溶解し、室※10

n MG⁺

相転移

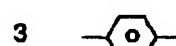
(°C)



K67 I

HTP

5.73



K48 I

6.25

K74 (S₁ 41 S₂ 65) N° 157.4

BP 157.7 I

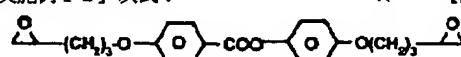
4.21

が得られる。

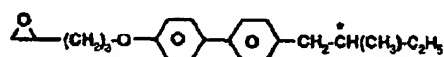
【0106】[実施例12] 次式:

★ [0107]

★ [化62]



50 %



50 %

からなる混合物を調整した。

☆せた。

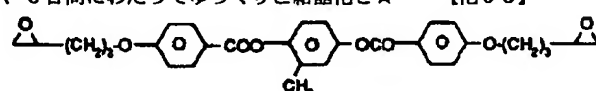
K50-55 (N° 44.7) I $\lambda_{\text{max}} = 530$ nm

【0108】[実施例13] 次式:

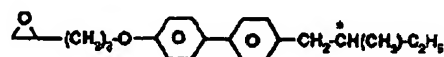
室温に過冷却し、3日間にわたってゆっくりと結晶化さ☆

【0109】

【化63】



50 %



50 %

からなる混合物を調整した。

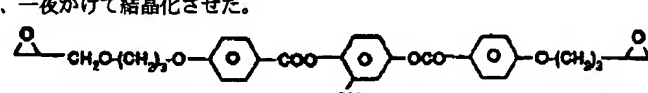
【0110】[実施例14] 次式:

K42-75 N° 85-89 I $\lambda_{\text{max}} = 530 -$ 540 nm

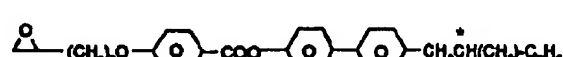
【0111】

室温に過冷却し、一夜かけて結晶化させた。

【化64】



50 %



50 %

(32)

特開平7-258638

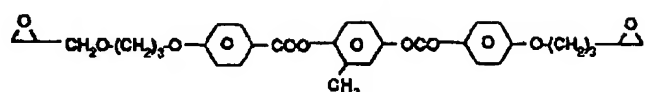
61

からなる混合物を調整した。

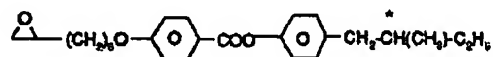
K49N° 135.4 I $\lambda_{max} = 620\text{ nm}$

室温に過冷却し、一夜にわたって結晶化させた。

【実施例15】



50 %



50 %

からなる混合物を調整した。

K21N° 53 I $\lambda_{max} = 515\text{ nm}$

室温に過冷却したが結晶化しなかった。

【0114】

【発明の効果】本発明の新規なキラル反応性液晶状化合物及び組成物は、コレステリックフィルムをつくるのに

* 【0112】次式：

【0113】

【化65】

62

非常に適しており、種々の異なる光学的及び電気光学的応用に使用することができる。又、前記液晶状化合物及び組成物は装飾的に使用するための着色フィルムとして有用であり、そのうちのあるものはサーモクロミズムを示すので温度指示計として使用できる。

フロントページの続き

(72)発明者 マーク グールディング

イギリス国 ピーエイチ14 8ティーピー
ドーセット ブール ローワー パーク
ストーン フラット 3 ドゥランド ロ
ード 20